PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-296940

(43)Date of publication of application: 09.10.2002

(51)Int.CI.

G03G 15/20 CO8K 9/06 CO8L 83/04 F16C 13/00 (CO8L 83/04 C08L101:00

(21)Application number: 2001-095593

(71)Applicant:

GE TOSHIBA SILICONES CO LTD

(22)Date of filing:

29.03.2001

(72)Inventor:

OOTASHIRO KOJU

MOCHIZUKI KIKUO

(54) SILICONE RUBBER COMPOSITION FOR THERMAL FIXING ROLL

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a silicone rubber composition with low thermal conductivity, further with little variance of its hardness and suitable for use as a covering material of a fixing roll.

SOLUTION: The silicone rubber composition for a thermal fixing roll is made by incorporating 0.1-100 pts.wt. hollow micro spherical bodies made of glass of which the surfaces are treated with alkoxysilane or alkoxysiloxane and which has 0.05-0.2 g/cm3 true density and 1.5 × 106 N/m2 90% remaining pressure withstanding strength in 100 pts.wt. thermosetting silicon rubber composition.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-296940 (P2002-296940A)

(43)公開日 平成14年10月9日(2002.10.9)

(51) Int.Cl. ⁷	識別記号	FI	テーマコード(参考)			
G 0 3 G 15/20	103	G 0 3 G 15/20	103 2H033			
CO8K 9/06	·	C08K 9/06	3 J 1 0 3			
C08L 83/04		C08L 83/04 4J002				
F 1 6 C 13/00		F 1 6 C 13/00 A				
// (C08L 83/04		C 0 8 L 101:00				
	審査請求	未請求 請求項の数2 〇	L (全 6 頁) 最終頁に続く			
(21)出願番号	特顧2001-95593(P2001-95593)	(71)出願人 000221111				
		ジーイー界	(芝シリコーン株式会社			
(22)出願日	平成13年3月29日(2001.3.29) 東京都港区六本木6丁目2番31年					
		幸樹				
	東京都港区六本木 6 丁目 2 番					
		一東芝シリ	リコーン株式会社内			
		(72)発明者 望月 紀夕	决			
		東京都港区六本木6丁目2番31号 ジーイ				
		一東芝シリ	コーン株式会社内			
		(74)代理人 100063897				
		弁理士 さ	谷 馨 (外4名)			
		·	最終頁に続く			

(54) 【発明の名称】 熱定着ロール用シリコーンゴム組成物

(57)【要約】

【課題】 熱伝導率が低く、且つその硬さのばらつきが少なく、定着ロールの被覆材として好適に用いられるシリコーンゴム組成物を提供する。

【解決手段】 熱硬化性シリコーンゴム組成物100重量部に、アルコキシシランまたはアルコキシシロキサンで表面処理を行なった、真密度が $0.05\sim0.2$ g/cm³、90%残存耐圧強度が 1.5×10 °N/m³以上のガラス製中空微小球 $0.1\sim100$ 重量部を配合してなる熱定着ロール用シリコーンゴム組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 熱硬化性シリコーンゴム組成物100重 量部に、アルコキシシランまたはアルコキシシロキサン で表面処理を行なった、真密度が0.05~0.2g/ cm³、90%残存耐圧強度が1.5×10°N/m²以 上のガラス製中空微小球0.1~100重量部を配合し てなることを特徴とする熱定着ロール用シリコーンゴム 組成物。

【請求項2】 熱硬化性シリコーンゴム組成物100重 で表面処理を行なった、真密度が0.05~0.2g/ c m³、90%残存耐圧強度が1.5×10°N/m²以 上のガラス製中空微小球0.1~100重量部と真密度 が0.01~0.1g/c m³の熱可塑性樹脂製中空微 小球0.01~10重量部を配合してなることを特徴と する熱定着ロール用シリコーンゴム組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の技術分野】本発明は、電子写真複写機、プリン ター等の静電記録装置における加熱定着装置の熱定着ロ 20 ールの形成に用いるシリコーンゴム組成物に関するもの である。

[0002]

【発明の技術的背景とその問題点】加熱硬化型液状シリ コーンゴム組成物は成形性に優れ、成形後は耐熱性、電 気絶縁性に優れることから種々の分野で使用されてお り、最近では、耐熱性や離型性に優れることから、PP C、LBP、FAX等の定着ロールに広く使用されてい る。これら電子写真プロセスを利用した機器において は、感光体表面から複写紙に転写されたトナー像を複写 30 機に固定する方法がある。このトナー像を固定する方法 として、互いに圧接回転している加熱されたヒーターロ ールと加圧ロールとの間に複写紙を通過させ、複写紙上 のトナー像を熱融着し、固定する方法が広く採用されて いる。この熱融着方法においては、一般にロール材料の 熱伝導率を高くすることで、応答の速い複写機、プリン ターなどとすることができるが、一方で熱伝導性の高い ものは放熱も速く、小型化、低価格化の流れの中で、逆 に熱伝導性の低い、即ち蓄熱性のよい、省エネルギーに つながる材料が必要とされていた。

【0003】このような材料としては、気体の低熱伝導 性を利用したシリコーンゴム発泡体があるが、その分解 ガスの毒性や臭い、水素ガスの爆発性、未硬化物の保存 時の取り扱いに注意を要するなどの問題があり、しか も、射出成形のように金型内で発泡させる成形において は、微小かつ均一なセルを有するシリコーンゴム発泡体 を得ることが難しいという問題があった。

【0004】との問題を解決するために、特開2000 -143986号公報では、熱伝導率5×10⁻¹cal /cm·sec·℃以下を達成するため、有機・無機を 50 ラーの分離を抑えることができる他に、組生物の加工性

問わず各種中空フィラーを単独で配合する方法が提案さ れている。しかしながら、有機中空フィラーでは、成形 条件により、成形物の熱伝導率や硬さが大きくばらつく 問題があり、また、無機中空フィラーでは、十分な熱伝 導率が達成できない場合がある。

[0005]

【発明の目的】本発明は、上記従来技術の課題に鑑み案 出されたものであり、熱伝導率が低く、且つその硬さの ばらつきが少なく、定着ロールの被覆材として好適に用 **量部に、アルコキシシランまたはアルコキシシロキサン 10 いられるシリコーンゴム組成物の提供を目的とするもの** である。

[0006]

【発明の構成】本発明者は、上記目的を達成すべく鋭意 検討した結果、配合するフィラーとして、アルコキシシ ランまたはアルコキシシロキサンで表面処理を行なった 特定の真密度及び90%残存耐圧強度を有するガラス製 中空微小球を用いることが極めて有効であることを見出 し、本発明を完成するに至った。

【0007】即ち、本発明は、熱硬化性シリコーンゴム 組成物100重量部に、アルコキシシランまたはアルコ キシシロキサンで表面処理を行なった、真密度が0.0 5~0.2g/cm³、90%残存耐圧強度が1.5× 10°N/m'以上のガラス製中空微小球0.1~100 重量部を配合してなることを特徴とする熱定着ロール用 シリコーンゴム組成物である。

[0008]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。 本発明に用いる中空フィラーとは、アルコキシシランま たはアルコキシシロキサンで表面処理を行なった、真密 度が0.05~0.2g/cm³、90%残存耐圧強度 が1.5×10°N/m²以上のガラス製中空微小球であ る。真密度が0.05g/cm゚より小さいと容易に分 離しやすく、また、0.2g/cm'より大きいと十分 な熱伝導性を達成できない。また、90%残存耐圧強度 が1. 5×10°N/m'より小さいと成形時の圧力で外 殼が破壊され、十分な熱伝導率が達成できない。

【0009】また、ガラス製中空微小球の平均粒子径 は、200μm以下、好ましくは150μm以下、より 好ましくは120μm以下で、平均粒子径が大きすぎる 40 と成形時の射出圧力により中空フィラーが破壊されてし まい、熱伝導率が高くなってしまったり、ロール成形後 の表面の粗さが大きくなってしまうなどの問題が生じ る。中空フィラーの平均粒子径の下限は特に制限されな いが、通常、10μm、特に20μmである。なお、こ とでの平均粒子径は、通常、レーザー光回折法による重 **量平均値(又はメジアン径)として求めることができ**

【0010】さらに、この中空微小球をアルコキシシラ ンやアルコキシシロキサンで表面処理することで、フィ

や圧縮永久ひずみ特性が良好となる。とのようなアルコ キシシランとしては、トリメチルシラノール、トリメチ ルメトキシシラン、ジメチルジメトキシシラン、メチル トリメトキシシラン、テトラメトキシシラン、トリエチ ルシラノール、トリメチルエトキシシラン、ジメチルジ エトキシシラン、メチルトリエトキシシラン、テトラエ トキシシラン、フェニルジメチルシラノール、フェニル ジメチルメトキシシラン、フェニルメチルジメトキシシ ラン、フェニルトリメトキシシラン、フェニルジメチル エトキシシラン、フェニルメチルジエトキシシラン、フ 10 ェニルトリエトキシシラン、ジフェニルメチルシラノー ル、ジフェニルメチルエトキシシラン、トリフェニルシ ラノール、トリフェニルメトキシシラン、トリフェニル エトキシシラン、ビニルジメチルシラノール、 (αーナ フチル) ジメチルシラノール等が例示されるが、シリコ ーンポリマーとの相溶性から、メチルトリメトキシシラ ン、メチルトリエトキシシラン、テトラメトキシシラ ン、テトラエトキシシランが好ましい。またアルコキシ シロキサンはアルコキシシランの重合体である。

【0011】 この表面処理の方法としては、あらかじめ 20 は含有していなくても良い。 中空微小球100重量部に対し、0.1~20重量部の 処理剤を噴霧した後に100℃~200℃の温度で処理 する方法や、シリコーンポリマー中に、中空微小球と処 理剤を添加して100℃~200℃の温度で加熱混練り する方法など、どちらでも良い。

【0012】上記ガラス製中空微小球の配合量は、熱硬 化性オルガノポリシロキサン組成物100重量部に対し 0. 1~100重量部であり、好ましくは0. 1~30 重量部、より好ましくは0.1~20重量部である。配 ・sec・℃以下にならず、配合量が多すぎると硬化物 のゴム強度が弱くなり、ロール成形物としての耐久性が 悪くなる欠点がある。

【0013】本発明において、さらに好ましくは、上記 組成物(熱硬化性シリコーンゴム組成物100重量部 に、アルコキシシランまたはアルコキシシロキサンで表 面処理を行なった、上記ガラス製中空微小球 0.1~1 00重量部を配合した組成物)に、更に、真密度が0. 01~0.1g/cm'の熱可塑性樹脂製中空微小球 うに、少量の熱可塑性樹脂製中空微小球を配合すること により、成形時にかかる圧力が抑えられ、安定な熱伝導 率と硬さが得られる。熱可塑性樹脂製有機中空微小球の 真密度として、0.01g/cm'以下ではガラス製中 空微小球同様、容易に分離する。また、0.1g/cm *より大きいと成形物の熱伝導率や硬さがばらつく。熱 可塑性樹脂製中空微小球の配合量は、熱硬化性シリコー ンゴム組成物100重量部に対し0.01~10重量部 である。配合量が少なすぎると上記効果が得られず、配 合量が多すぎると硬さにぱらつきが生じる場合がある。 50 チルシリル基、ジメチルビニルシリル基、メチルフェニ

【0014】本発明の熱定着ロール用シリコーンゴム組 成物は、その硬化物(シリコーンゴム)の熱伝導率が4 ×10⁻¹cal/cm·sec·℃以下、通常、0.5 $\times 10^{-4}$ cal/cm·sec· $^{\circ}$ C ~ 4 . 0×10^{-4} c al/cm·sec·℃、特に、1.5×10⁻⁴cal /cm·sec·°C~3. 5×10⁻⁴cal/cm·s e c·℃であることが好ましい。熱伝導率が4.0×1 0-1cal/cm·sec·℃より高いと本発明の目的 を達成し得ない。

【0015】次に、本発明で言う熱硬化性シリコーンゴ ム組成物とは、硬化前の粘度が1~1,000,000 cPであり、好ましくは500~500,000cPで ある液状熱硬化性シリコーンである。硬化機構は、付加 反応硬化型あるいは有機過酸化物硬化型どちらでも良

【0016】より具体的には、一般的に用いられている 加熱硬化型シリコーンゴムであれば特に限定されず、ベ ースポリマーとなるポリオルガノシロキサンとシリカ粉 末、添加剤、硬化剤等からなるが、シリカ粉末、添加剤

【0017】ベースポリマーのポリオルガノシロキサン

平均単位式:RlaSiO(4-a)/2

(式中、R1は置換または非置換の一価の炭化水素基 を、a は1.98から2.02の範囲の数を示す)で示され、主 として直鎖状のものが用いられるが、その一部が分岐鎖 状、三次元構造を形成していてもよく、また、単独重合 体、共重合体またはそれらの混合物であってもよい。

【0018】とのポリオルガノシロキサンのケイ素原子 合量が少なすぎると熱伝導率が4×10°°cal/cm 30 に結合する置換または非置換の一価の炭化水素基として は、例えばメチル基、エチル基、プロビル基のようなア ルキル基;ビニル基、アリル基、ブタジエニル基のよう なアルケニル基;フェニル基、キセニル基、ナフチル基 のようなシクロアルケニル基;ベンジル基のようなアリ キルアリール基:トリル基、キシリル基のようなアルキ ルアリール基等の非置換の炭化水素基やクロロメチル 基、3,3,3 -トリフルオロプロビル基等の置換炭化水素 基が例示される。

【0019】とれらのケイ素原子に結合する一価の炭化 0.01~10重量部を配合した組成物である。このよ 40 水素基としては、主にメチル基が用いられ、耐熱性や加 工性の点から、93モル%以上がメチル基であることが好 ましい。また、架橋基として、ビニル基を有していると とが好ましく、機械的強度と架橋性の点から、有機基の 全数に対して 0.001~5%含有していてもよく、特に0. 02~2%の範囲が好ましい。

> 【0020】なお、ポリオルガノシロキサンの分子鎖末 端としては、水酸基、アルコキシ基、または、トリオル ガノシリル基が例示され、トリオルガノシリル基がより 好ましい。このトリオルガノシリル基としては、トリメ

ルビニルシリル基、メチルジフェニルシリル基等が例示 される。

【0021】上記ポリオルガノシロキサンの平均重合度 は、1000~20000 の範囲にあり、好ましくは3000~1500 0、特に好ましくは5000~10000 である。この重合度が 小さすぎると十分な機械的強度が得られにくく、逆に大 きすぎると系への配合が困難になる。

【0022】シリカ粉末は、低硬度のゴム硬化物を得た い場合には配合しないほうが良いが、高強度などが要求 される場合には使用しても良い。本発明では、一般にシ 10 リコーンゴム等の配合に使用されているフュームドシリ カ、湿式シリカ、焼成シリカ等の公知のものが使用され るが、特に、限定されるものではない。これらの微粉末 状シリカ系充填剤は、このまま使用してもよく、また、 シラン、ポリオルガノシロキサン、ヘキサオルガノジシ ラザンなどにより表面処理されているものを使用しても よく、またこれらの処理剤とインプロセスで反応させて もよい。

【0023】とのシリカ粉末の配合量は、特に限定され る物ではないが、強度や加工性をよくするためには、ボ 20 リオルガノシロキサン 100重量部に対して 1~200 重量 部程度、好ましくは、5~60重量部程度が好ましい。

【0024】硬化剤は、ゴム弾性体を得るための反応機 構に応じて適宜に選択されるものである。その反応機構 としては、有機過酸化物加硫剤による架橋方法と付加反 応による方法などが知られており、その反応機構によっ て、硬化触媒もしくは架橋剤との好ましい組み合わせが 決まることは周知のとおりである。有機過酸化物による 架橋方法の場合は、硬化触媒としては、ベンゾイルベル オキシド、ジクミルペルオキシド、クミルー t ープチル 30 ベルオキシド、2,5 ージメチルー2,5 ージー t ーブチル ベルオキシヘキサン、ジーtーブチルベルオキシド、な どの各種の有機過酸化物加硫剤が用いられ、特に金属に 対する腐食性の点から、ジクミルベルオキシド、クミル -t-ブチルペルオキシド、2,5-ジメチル-2,5-ジ -t-ブチルペルオキシヘキサン、ジ-t-ブチルペル オキシドが好ましい。なお、これらの有機過酸化物加硫 剤は1種または2種以上の混合物として用いられる。

【0025】有機過酸化物の配合量は、ポリオルガノシ ロキサンベースポリマー 100重量部に対して、0.05~15 40 重量部の範囲が好ましい。有機過酸化物の配合量が、0. 05重量部未満では、加硫が充分に行われず、15重量部を 越えて配合してもそれ以上の格別の効果がないばかり か、得られたシリコーンゴム成形体の物性に悪影響を与 えることがあるからである。

【0026】付加反応を適用する場合、硬化剤として は、硬化用塩化白金酸、白金オレフィン錯体、白金ビニ ルシロキサン錯体、白金カーボン、白金トリフェニルフ ォスフィン錯体、などの白金系触媒が用いられ、架橋剤 としてケイ素原子に結合した水素原子が1分子中に少な 50 両端部、それぞれ3回測定を行い、それぞれの平均値を

くても平均2個を越える数を有するオルガノポリシロキ サンが用いられる。硬化剤のうち、硬化用触媒の配合量 はポリオルガノシロキサンベースポリマー) 100重量部 に対して、白金原子量で1~1000ppm の範囲が好まし い。硬化用触媒の配合量が、白金原子の量として 1 ppm 未満では、充分に硬化が進行せず、また 1000ppmを越え ても特に硬化速度の向上などが期待できない。

【0027】また、架橋剤の配合量は、ポリオルガノシ ロキサンベースポリマー中のアルケニル基に対して、架 橋剤中のケイ素原子に結合した水素原子が、 0.5~4.0 個となるような量が好ましく、さらに好ましくは1.0~ 3.0 個となるような量である。水素原子の量が 0.5個未 満である場合は、組成物中の硬化が充分に進行せずに、 硬化後の組成物の硬度が低くなり、また水素原子の量が 4.0個を越えると硬化後の組成物の物理的特性と耐熱性 が低下する。

【0028】本発明の組成物には、上記成分以外に目的 に応じて従来から一般的に用いられている、粉砕石英、 ケイソウ土などのシリカ系充填材や低硬度化のためにジ メチルシリコーンオイルや加工性向上のために加工助 剤、各種の添加剤、例えば酸化チタン、酸化鉄、酸化セ リウム、酸化バナジウム、酸化クロム等の金属酸化物、 顔料、耐熱剤、難燃性付与剤などを本発明組成物の特性 が損なわれない範囲で添加することができる。

[0029]

【実施例】以下、実施例により本発明を更に具体的に説 明する。以下の実施例中、部は重量部を示す。 実施例1

両末端がジメチルビニルシリル基で閉鎖された、25°C における粘度が5000cPのポリジメチルシロキサン 100部に対し、ガラス製中空微小球(グラスパブルス K15:真密度0. 15g/cm³、90%残存耐圧強 度が2. 1×10°N/m²、平均粒子径100μm:住 友3M製)を11部、メチルトリエトキシシラン1部、 耐熱添加剤として酸化鉄(SR550:利根産業(株) 製)を2部プラネタリーミキサーに入れ、130℃で撹 拌を行なった。その後室温まで冷却しながら攪拌し続け た後、更に架橋剤として両末端及び側鎖にSi-H基を 有するメチルハイドロジェンポリシロキサンを6.9 部、反応抑制剤としてエチニルシクロヘキサノール0. 1部を添加し、15分撹拌を続けてできあがったシリコ ーンゴム組成物に白金溶液(Pt濃度1%)0. 1部を 混合し、120℃/10分のプレスキュアーにより厚さ 2mm及び6mmのシートを得、2mmシートより比 重、硬さ(JIS E)を測定し、6mmシートより熱 伝導率、圧縮永久ひずみを測定した。また、シリコーン ゴム組成物の硬化前の粘度を測定した。さらにフィラー の分離度合いについて調べた。

【0030】硬さ(JIS E) については、中央部、

求めた。また、熱伝導率については、迅速熱伝導率計(京都電子工業(株)製QTM-500)で求めた。また、圧縮永久ひずみについては、JIS K 6249に基づき求めた。

実施例2

実施例1の組成物に、更に真密度0.02g/cm³の 熱可塑性樹脂製中空微小球(マツモトマイクロスフェアーF-80ED:松本油脂製薬(株)製)を0.5部配合した組成物を用いた以外は実施例1と同様にしてシートを得て、評価した。

比較例1

処理剤メチルトリエトキシシラン 1 部を入れずに、室温 にて混合する以外は実施例 1 と同様にしてシートを得 て、評価した。

比較例2

* ガラス製中空微小球として、セルスターZー36(真密度0.35g/cm³、平均粒子径56μm: 東海工業(株)製)のガラス製中空微小球を用いた以外は実施例1と同様にしてシートを得て、評価した。

比較例3

ガラス製中空微小球の代わりに、実施例2で用いた真密度0.02g/cm³の熱可塑性樹脂製中空微小球を1 1部配合した組成物を用いた以外は実施例1と同様にしてシートを得て、評価した。

10 比較例4

ガラス製中空微小球を配合しないで室温にて混合する以外は実施例1と同様にしてシートを得て、評価した。 【0031】結果を表1に示す。

[0032]

* 【表1】

		実施	施例	比 較 例				
		1	2	1	2	3	4	
ビニル基含有ポリシロ	100	100	100	100	100	100		
ガラス製中空微小球(11	11	11	_				
" ((_	-	11				
熱可塑性樹脂製中空	_	0.5	-	_	4	_		
処理剤(メチルトリエト	1	1	-	1	1	-		
酸化鉄 Fe₂O₃	2	2	2	2	2	2		
白金溶液	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1		
エチニルシクロヘキサ	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1		
ハイロジェン基含有ポ	6.9	6.9	6,9	6.9	6.9	6.9		
粘度 cP	粘度 cP		12000	8000	5000	11000	2800	
熱伝導率 cal/cm·sec·℃ (×10 ⁻³)		0.29	0.26	0,29	0.38	0.28	0.42	
比 簠	t	0.77	0.68	0.77	0.84	0.65	0.98	
	中心部	39	42	41	36	52	45	
硬 さ JISE	端部	40	43	40	35	32	45	
	中心 部と端部との差	1	1	t	1	20	0	
圧縮永久ひずみ(%)	25	20	30	40	100	. 4		
フィラ―の分離	無	無	有	無	有	無		

フロントページの続き

(51)Int.Cl.' C 0 8 L 101:00) 識別記号

FΙ

テーマコート' (参考)

Fターム(参考) 2H033 BB02 BB06 BB08

3J103 AA02 AA12 AA85 FA18 GA57

GA58 HA03 HA47 HA60

4J002 AA012 CP031 CP081 CP131

CP141 DL006 FA102 FA106

FB096 FB106 FB266 FD010

FD140 FD150 GM00